

# ADJUSOL TMP SULFA LIQUIDE 83.35 MG/ML + 16.65 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ADJUSOL TMP SULFA LIQUIDE 83.35 MG/ML + 16.65 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

свиня

заек

агне

теле

пиле

### Начин на приложение:

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене/мляко

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Прилагане във вода за пиене/мляко:

•

#### **бройлер**

- Meat and offal. 12 day

•

#### **свиня**

- Meat and offal. 12 day

•

#### **заек**

- Meat and offal. 12 day

•

#### **агне**

- Meat and offal. 12 day

•

#### **теле**

- Meat and offal. 12 day

•

#### **пиле**

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01EW10

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Virbac

---

**Дата на разрешение за търговия:**

22/06/1988

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/7769292 8/1988

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

22/06/2013

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.